# BEST AVAILABLE COM

roweres sy Dialog

Supercritical wet oxidation of waste material mixture by introducing the mixture into vessel continuously flowed through by water, at specified condition and flow velocity to form a defined turbulence laver

Patent Assignee: DAIMLERCHRYSLER AG; PILZ S; REBSTOCK K; VEEH M

Inventors: PILZ S; REBSTOCK K; VEEH M

#### Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week	Type
US 20020113024	A1	20020822	US 200112841	Α	20011210	200275	В
JP 2002210348	Α	20020730	JP 2001373219	Α	20011206	200275	
DE 10061386	A1	20020905	DE 1061386	A	20001209	200275	

Priority Applications (Number Kind Date): DE 1061386 A ( 20001209)

#### Patent Defails

Patent	Kind	Language	Page	Main IPC	Filing Notes
US 20020113024	A1		12	C02F-001/72	
JP 2002210348	Α		10	B01J-003/00	
DE 10061386	A1			C07B-033/00	

#### Abstract:

US 20020113024 A1

NOVELTY Supercritical wet oxidation of waste material mixture is performed by introducing the mixture into a vessel which is continuously flowed through by water. A near critical or supercritical condition is allowed to exist in the vessel. The flow velocity is selected so that the particles are kept in suspension and not transported in the direction of flow, to form a defined turbulence layer.

DETAILED DESCRIPTION Supercritical wet oxidation of waste material mixture having organic and inorganic components involves introducing the mixture into a vessel (2) which is continuously flowed through by water in the direction contrary to the direction of gravity. A near critical or supercritical condition is allowed to exist in the vessel. The flow velocity is selected so that the particles are kept in suspension and are not transported in the direction of flow to form a defined turbulence layer (30) having an upper boundary (32). The solids present in the water are discharged, and the fluid, which is located above the upper boundary of the turbulence layer, is continuously removed from the vessel.

An INDEPENDENT CLAIM is included for a device employed in the above method. The device is designed to allow formation of the high pressure turbulence layer of particles of the waste material mixture during operation.

USE For supercritical wet oxidation of waste material mixture, e.g. electronic waste material such as

Dialog Results Page 2 of 3

waste water and sewage see, or shredder light fraction from an authorize recycling process.

ADVANTAGE The inventive method is simple and economical. It is not pollutant sink or catcher, and further no new pollutants such as dioxin are produced.

DESCRIPTION OF DRAWING(S) The figure shows a schematic diagram of the device employed for the supercritical wet oxidation of waste material mixture.

Vessel (2)

Water inlet (4)

Water outlet (6)

Reactor (10)

Solid particle inlet (22)

Solid particle outlet (24)

Turbulence layer (30)

Upper boundary (32)

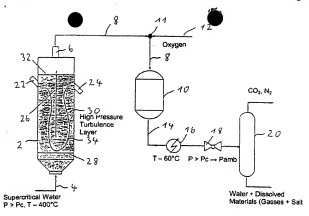
pp; 12 DwgNo 5/7

#### Technology Focus:

TECHNOLOGY FOCUS - MECHANICAL ENGINEERING - Preferred Component: The device employed in the above method comprises the vessel which is provided with a water inlet (4) at its base and a water outlet (6) above the upper boundary of the turbulence layer. An inlet (22) and outlet (24) for the solid particles are provided below the upper boundary of the turbulence layer.

CHEMICAL ENGINEERING - Preferred Method: The fluid, which is removed out of the vessel from above the upper boundary layer of the turbulence layer together with an oxidation agent, is transferred to a reactor (10) to completely oxidize the organic components. The water in the reactor exist in a near critical or supercritical condition. The fluid exiting from the vessel or the reactor is cooled and depressurized, and the gases and liquids, which are contained in the cooled and decompressed fluid, are separated from each other.

Dialog Results Page 3 of 3



Derwent World Patents Index © 2005 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 14877318 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

# ® Offenlegungsschrift m DE 100 61 386 A 1



PATENT- UND MARKENAMT

- (2) Aktenzeichen:
- (2) Anmeldetag: Offenlegungstag:
- 100 61 386.1 9. 12. 2000 5. 9.2002

- (f) Int. Cl.<sup>7</sup>: C 07 B 33/00
  - B 01 J 3/00 C 07 B 35/06 C 07 B 37/06 C 07 B 63/00 B 01 J 19/00 B 01 J 8/18

#### B 01 J 19/24 B 01 J 19/18 B 09 B 3/00 A 62 D 3/00 C 02 F 9/00

#### // C02F 11/06

① Anmelder:

DaimlerChrysler AG, 70567 Stuttgart, DE

② Erfinder:

Pilz, Stephan, Dipl.-Ing., 63457 Hanau, DE; Rebstock, Kolja, Dr., 89073 Ulm, DE; Veeh, Margit, Dipl.-Ing., 89073 Ulm, DE

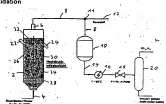
(56) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht zu ziehende Druckschriften:

691 27 071 T2 US 60 54 057 A ÚS 60 30 587 A US 53 58 646 A EP 03 46 095 A1 wo 89 02 874 A1

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(A) Verfahren und Vorrichtung zur überkritischen Nassoxidation

Die Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Vorrichtung zur überkritischen Nassoxidation eines Reststoffgemisches, das Partikel aus organischen und anorganischen Bestandteilen enthält. Gemäß der Erfindung wird das Reststoffgemisch in einen Behälter (2) eingetragen, der entgegen der Richtung der Schwerkraft kontinuierlich von Wasser durchströmt wird, das sich in einem nahkritischen oder überkritischen Zustand befindet. Die Strömungsgeschwindigkeit wird so gewählt, dass die Partikel in Schwebe gehalten, aber im Mittel nicht in Strömungsrichtung gefördert werden, um eine nach oben begrenzte Wirbelschicht (30) zu bilden. Im Wasser befindliche Feststoffe werden ausgetragen und Fluid, das sich über der oberen Grenze (32) der Wirbelschicht befindet, wird kontinulerlich aus dem Behälter geleitet.





[0001] Die Erfindung betrifft ein Verfahren und eine Vorrichtung zur überkritischen Nassoxidation eines Reststoffgemisches, das Partikel aus organischen und anorganischen Bestandteilen enthält.

[0002] Wasser in überkritischem Zustand hat ein sehr gutes Verhalten als Lösungsmittel für organische Materialien und außerdem als Reaktionsmedium. Diese Eigenschaften nutzt man zur hydrothermalen Behandlung von Reststoffgemischen.

[0003] Ein erstes bekanntes Reaktorkonzept ist ein Festbettreaktor, bei dem das Resistoffgemisch als Feststoffe in einem Haufwerk vorliegt. Hier können aber nur relativ kleine Mengen vorgelegt werden, damit die Reaktionstemperaturen bei diesem instationäten Betrieb nicht zu sehr ansteigen. Der Festbettreaktor muss häufig geöffnet werden und ist dynamischen Belastungen ausgesetzt. Die Temperaturen und Konzentrationen sind ungleichmäßig verteilt, und der Stofftransport ist durch die Paktung der Feststoffe behindert.

transport ist durch die Packung der Feststoffe behundert.

[0004] Ein zweites Reaktorkonzept ist ein Suspensionsrohrreaktor Im Rahmen der BMBF-Fördervorhaben zur Aufbereitung und Verwertung von Elektronikschrott durch überkritische Nassoxidation (Förderkennzeichen OIRK9632/B und OIRK9633/O) wurde eine Versuchsanlage gebaut, bei der ein Reaktor in Form eines wasgerechten, engen, langgestreckten Rohres mit Wässer im nah- oder überkritischen Zustand durchströmt wird, in dem die Reststoffpartikel suspendiert sind und durch eine hohe Strömunzssezschwindigkeit, d. h. die damit verbundenen Turbulenz, in Schwebe gehalten wer-

den. In dem Rohrreaktor werden die organischen Bestandteile im Wasser gellist, gespalten und oxidiert.

[0005] Ein Rohrreaktor kann zwar kontinnierich betriehen werden, jedoch leidet die Reaktorwand nicht nur unter Abraraisen durch die sehnell bewegten Reststoffpartikel, sondern gleichzeitig unter Korrosion durch das nah- oder überkritische Wasser und die darin enthaltenen Bestandteile, insbesondere die bereits abgebauten organischen Bestandteile. Ein weiteres Problem ist eine ungünstige Raum-Zeit-Ausbeüte: der Rohrreaktor muss relativ lang sein, damit das Reststoffgenisch lange genug darin verbleibel, dass ein volkständiger Abbau erfolgt.

[0006] Diese Probleme werden gelöst durch ein Verfahren und eine Vorrichtung wie in den unabhängigen Patentan-

sprüchen angegeben.

[0007] Gemiß der Erfindung erzeigt man mit Hilfe von Wasser, das in einem nahkritisehen oder überfrüssehen Zustand kontinuteilch entgegen der Riebtung der Schwertraft störmt, eine Hochtruek-Wirbelschicht aus in Schwebe gehaltenen Partikeln eines komplexen Reststoffgemisches, um das Reststoffgemisch unter Ausnutzung der Bigenschaften von übertritischem Wasser in feste um flütide Bestandteile aufzuspatien. Somit wird gemiß der Erfindung anstelle eines Pestbettes oder einer Suspensionsförderung ein Fließ- oder Wirbelbett verwendet. Hierbei wird die Schüttung so stark von unten angeströmt, dass sich die Partikel in Schwebe und in einem lockeren Verbund befinden.

[0008] In einer Ausführungsform wird außerdem ein Oxidationsmittel in den Behälter eingeleitet, so dass die organischen fluiden Bestandteile im gleichen Greiße gleist, gespalten und oxidiert werden. In diesem Fall handet es sich um einen Wirbelschichtreaktor. Die Strömungsgeschwindigkeit, die nötig ist, um die Feststoffpartikel in der Wirbelschicht in Schwebe zu halten, ist wesentlich geringer als die Strömungsgeschwindigkeit, die bei einem konventionellen Rohreaktor erforderlich ist, um die Partikel in der wasgerechten Strömung durch Turbulenz in Schwebe zu halten. Daher leidet er Behälter, in dem die Wirbelschicht erzugt wird, wesentlich weniger unter Arbension als ein Rohreaktor. Außerdem

ist so ein Wirbelschichtreaktor wesentlich kompakter als ein Rohrreaktor.

[0009] In einer anderen Ausführungsform werden die fluiden Bestandteile zuerst von allen l'eststoffbestandteilen getennt und erst dann chemisch abgebaut, indem ihnen das Oxidationsmittel erst nach Verlassen der Wirbelschicht zugestzt wird.

[0010] In diesem Fall findet die Inlösungnahme der organischen Bestandteile im wesentlichen in der Wirbelebricht stat, und die Oxidation der organischen Bestandteile findet im wesentlichen in einem beliebigen Hochdruckreaktor statt. Die Hydrolyse oder Spaltung der organischen Bestandteile finder im wesentlichen in einem Stellebigen Hochdruckreaktor statt. Die Hydrolyse oder Spaltung der organischen Bestandteile, familieb Infössungnahme, Hydrolyse und Oxidation, können in der Praxis zwar nicht exakt voneinander getrennt werden, da sie teil-weise parallel zweinander abaufen. Jedoch kann man durch gezignet Austeung der Wirbelschicht dafür sorgen, dass die Inlösungnahme überwiegend in der Wirbelschicht stattfindet, und durch Zugabe eines Oxidationsmittels erst vor oder in dem Hochdruckreaktor dafür sorgen, dass Oxidation im wesentlichen nur in dem Hochdruckreaktor dafür sorgen, dass Oxidation im wesentlichen nur in dem Hochdruckreaktor dafür sorgen, dass Oxidation im wesentlichen nur in dem Hochdruckreaktor dafür sorgen, dass Oxidation im wesentlichen nur in dem Hochdruckreaktor stattfinder.

50 [0011] Sowohl ein Behälter für die Witbelschicht als auch der Hochdruckreaktor können sehr viel kompakter gebaut werden als ein Rohrreaktor nach dem Stand der Technik, in dem alle drei genannten Reaktionen ablaufen. Eine geringe Apparategroße pro durchzusetzendem Restistoff wird femer dadurch ermöglicht, dass die Feststoffkonzenration in der Wirbelschicht hoch ist. Daber ermöglicht die Erfindung insgesamt eine wesentlich kompaktere Bauweise als ein Rohrreaktor nach dem Stand der Technik.

55 [0012] Die Strömungsgeschwindigkeit, die nötig ist, um die Feststoffpartikel in der Wirbelschicht in Schwebe zu halten, ist wesenlich geringer als die Sbrömungsgeschwindigkst, die bei einem konventionellen Röhrreaktor erforderlich ist, um die Partikel in der wasgerechten Strömung durch Turbulenz in Schwebe zu halten. Daher leidet der Behälter, in dem die Wirbelschicht erzugt wird, wesenlich weniger unter Abrasion als ein Rohreaktor.

dem die Writestanden etzeugt win, wesentand wanget unter Arbaison has ein Kontreakon.

[0013] Ebenso wie in der ersten Ausführungsform leidet der Behälter, in dem die Wirbelschicht erzeugt wird, auch in

der zweiten Ausführungsform unter relativ wenig. Abrasion, da die Strömungsgeschwindigkeit relativ niedrig ist. In der
zweiten Ausführungsform leidet der Behälter zusätzlich sehr viel weniger unter Korrosion, da in der Wirbelschicht im
wesentlichen nur die Inlösungnahme der organischen Bestandteile des Reststoffgemisches stattfindet.

[0014] In dem nachgeschalteten Hochdruckreaktor gibt es überhaupt keine Probleme mit Abrasion, da der weitere Abbau der Organik völlig feststofffrei stattfindet.

5 [0015] Es ist wescultish leichter, einen Werkstoff zu finden, der in der Nilhe des kritischen Zustandes von Wasser entwerte krorresionshebstindig oder abrasionsbestadig ist, als einen Werkstoff, der unter den hermchenden Berdingungen sowohl korrosionsbeständig als auch abrasionsbeständig ist. Dies erleichtert die Wahl der Gefüßwerkstoff erhebblich, und ich Standzuf der Anlage gegenüber einem Rohrresktor mit gleichem Durchste kann erhebblich verlängert werden.

[0016] Bei der Erfi gibt es auch keine Verstopfungsprobleme, und zwa der in der Wirbelschicht, da die Partikel dort ohnehin nicht zusammenklumpen können, noch in einem nachgeschalteten Hochdruckreaktor, da dieser fest-

[0017] Bei einem konventionellen Rohrreaktor ist der Energiebedarf, um das Wasser mit den darin suspendierten Partikeln mit hoher Geschwindigkeit durch das fange, enge Rohr zu befördern, erheblich. Bei der Wirhelschicht der Erfindung und gegebenenfalls dem nachgeschalteten beliebigen Hochdruckreaktor ist der Energiebedarf für die Erzeugung des Fließbettes und die nachfolgende Förderung wesentlich kleiner.

[0018] Die erfindungsgemäße Anlage eignet sich besonders zur Behandlung von Reststoffen mit hohem Halogenanteil, beispielsweise Elektronikschrott. Die Anwesenheit von Halogenen hat normalerweise eine besonders intensive Korrosion zur Folge. Bei der Erfindung sind in der Wirbelschicht die Halogene jedoch noch weitgehend in den Polymerketten gebunden, und aus Halogenen entstandene Salze fällen schnell aus, da die im Reststoffgemisch vorhandenen Inertstoffe als Kristallisationskeime wirken.

[0019] Der Hochdruckreaktor kann zum Beispiel ein CSTR (Continuously Stirred Tank Reactor) sein, ein bauchiger Tank mit Rührung. Der Rührer bewirkt eine vollständige Durchmischung der flüssigen Bestandteile im gesamten Reaktionsraum. Demnach sind Konzentration und Temperatur innerhalb des Reaktors örtlich konstant, Bei dem geringen Ver- 15 hältnis von innerer Oberfläche zum Volumen kann Wärme zwar nur relativ langsam ein- oder ausgetragen werden, jedoch ist es möglich, einen Teil der Reaktionswärme bereits in der Wirbelschicht abzuführen. Nötigenfalls kann dem

CSTR kaltes Wasser zugegeben werden, um den Heizwert für die weitere Reaktion zu vermindern. [0020] Alternativ kann man die Wirbelschicht bei niedrigeren Temperaturen betreiben, d. h. in einem nahkritischen Bereich, um die Korrosionsbeanspruchung der Behälterwerkstoffe noch weiter zu verringern, und anschließend die Temperatur der aus der Wirbelschicht austretenden Fluide bis in den überkritischen Bereich erhöhen, damit die Oxidation im überkritischen Bereich und somit besonders wirkungsvoll stattfindet. In diesem Fall spart man durch die frei werdende Reaktionsenergie Heizenergie.

[0021] In dem Hochdruckreaktor können bei geringem Bauvolumen relativ lange Verweilzeiten realisiert werden, die einen vollständigen Abbau der organischen Bestandteile ermöglichen. Infolge der guten Durchmischung beim Rühren 25 muss die Verweilzeit aber nicht übermäßig hoch sein.

[0022] Aufgrund der bauchigen Form des Hochdruckreaktors können besondere Maßnahmen getroffen werden, welche die Korrosionsbeanspruchung des Reaktorwerkstoffes vermindern. Zum Beispiel können die Reaktorwände gekühlt

werden, während die Reaktion hauptsächlich in einer heißen Kernzone stattfindet. [0023] Das erfindungsgemäße Verfahren der überkritischen Nassoxidation zum chemischen Abbau von Reststoffen zeichnet sich dadurch aus, dass es vorteilhaft nicht nur zur Behandlung von Elektronikschrott sowie Abwässern und Klärschlämmen, sondern auch zur Behandlung der Schredderleichtfraktion aus dem Automobilrecycling geeignet ist. Die letzteren Reststoffgemische, die zu einem großen Teil aus Kunststoffen bestehen, fallen heutzutage in besonders großen Mengen an. Anders als bei vielen konventionellen thermischen Behandlungsverfahren ist das erfindungsgemäße Verfahren keine Schadstoffsenke, und es werden auch keine neuen Schadstoffe wie z.B. Dioxine generiert. Vielmehr können für alle Stoffe die Kreisläufe geschlossen werden, und die Recyclingquoten können wesentlich erhöht werden.

[0024] Die Erfindung beruht auf der Erkenntnis, dass man eine Wirbelschicht auch in nah- oder überkritischen Zuständen erzeugen kann, obwohl nah- oder überkritisches Wasser besondere Eigenschaften hat, z. B. die Nichtunterscheidbarkeit zwischen Flüssigkeit und Gas.

[0025] Weitere Merkmale und Vorteile der Erfindung ergeben sich aus den abhängigen Patentansprüchen und aus der folgenden Beschreibung von Ausführungsbeispielen anhand der Zeichnung. Darin zeigen: [0026] Fig. 1 die Dichte und dynamische Viskosität für reines Wasser als Funktion der Temperatur bei einem Druck

von 25 MPa. [0027] Fig. 2 die Dielektrizitätskonstante und das Ionenprodukt für reines Wasser bei einem Druck von 25 MPa als

Funktion der Temperatur. [0028] Fig. 3 die Löslichkeit von organischen und anorganischen Stoffen in Wasser als Funktion der Temperatur bei Drücken von 22,1 bis 30 MPa.

[0029] Fig. 4 die Dichte von reinem Wasser und den Diffusionskoeffizienten einer stark verdünnten Benzollösung als Funktion der Temperatur bei einem Druck von 25 MPa.

[0030] Fig. 5 eine Prinzipskizze einer Anlage zur überkritischen Nassoxidation eines Reststoffgemisches,

50

Fig. 6 ein Zustandsdiagramm für das Fließbett, und

[0032]

Fig. 7 ein Schema zur Auslegung des Fließbettes.

[0033] Ein überkritisches Fluid ist ein Fluid mit einer Temperatur oberhalb der sogenannten kritischen Temperatur und einem Druck oberhalb des sogenannten kritischen Druckes, wobei im Phasendiagramm der Punkt mit der kritischen Temperatur und dem kritischen Druck als kritischer Punkt bezeichnet wird. Im überkritischen Zustand ist keine Unterscheidung zwischen Flüssigkeit und Gas möglich. Die Eigenschaften eines überkritischen Fluides können in Abhängigkeit von Temperatur und Druck sowohl gas- als auch flüssigkeitsähnlich sein.

[0034] Bei der überkritischen Nassoxidation werden verschiedene Eigenschaften von überkritischem Wasser genutzt, z. B. das sehr gute Lösungsmittelverhalten für organische Materialien und für Gase sowie das gute Verhalten als Reaktionsmedium (Clifford A. A.: Chemical destruction using supercritical water; In: Clark J. H. (ed.): Chemistry of waste minimization: 1995).

[0035] Im überkritischen Gebiet (für Wasser jenseits von 374°C und 22,1 MPa) verändern sich die Stoffeigenschaften. Unter anderem wird die Dichte des Wassers um etwa den Faktor 10 gegenüber den Umgebungsbedingungen abgesenkt, und gleichzeitig sinkt die dynamische Viskosität um etwa den Faktor 20, vgl. Fig. 1, welche die Dichte p und die dynamische Viskosität n für reines Wasser als Funktion der Temperatur bei einem Druck von 25 MPa zeigt. Damit bleibt die 65 Dichte immer noch flüssigkeitsähnlich, während die Viskosität Werte von Gasen annimmt.

[0036] Fig. 2 zeigt die Dielektrizitätskonstante e und das Ionenprodukt Kw für reines Wasser bei einem Druck von 25 MPa als Funktion der Temperatur. Den Abfall der Dielektrizitätskonstanten ε im Überkritischen erklärt die Chemie

mit der Abnahme der Wasserstoffbrückenbindungen, d. h. Wasser wird mit zunehmender Nähe zum kritischen Punkt immer weniger polar, und im Überkrütischen verhält sich Wasser beinabe unpolar (Clifford, A.A.: a. a. O.) Zudem steigt das Ionenprodukt über mehrere Zehberpotenzen hinweg stark an, d. h. die Leitfähigkeit nimmt entsprechend zu.

[0037] Die resultierenden Veränderungen im Lösungsverhalten sind in Fig. 3 veranschaulicht, welche die Löstichkeit von organischen (KW. Kohlenwasserstoffen) und anorganischen Stoffen in Wasser als Funktion der Temperatur zeigt; die Messungen fanden bei überkritischen Drücken von 22.1 bis 30 MPa statt. Kohlenwasserstoffe werden ab dem nahritischen Gebeite beinabe unbegrenzt Beisch, während im Gegenzug jenestie der kritischen Emperatur die Löstichkeit von anorganischen Materialien stark abnimmt (Modell, M.; Paulatits, M. E.; Supercritical Fluids; Environ, Sci. Technol.; Vol 16; No. 10, 1982).

[0038] Ein Indikator für das Verhalten als Reaktionsmedium ist Fig. 4, welche die Dichte p von reinem Wasser und den Diffusionskoeffizienten D einer stark verdünnten Benzollösung als Funktion der Temperatur bei einem Druck von 25 MPa zeigt (Caroll, I. C.: Ph. D. Thesis, University of Lecko, UK, 1992). Die hohe Diffusion des Wassers mit überkritischen Bereich bewirkt, dass Reaktionen nicht durch den Stoffaustausch, sondern überwiegend durch die Kinetik besimmt sind.

15 (0039) Bedingt durch die hohe L\u00e4dichkeit von organischen Stoffen und von G\u00e4asen im \u00fcberchtissehen Wasser liegt das relevante reaktive \u00e7ystem zwischen Polymern, Wasser und Sauerstoff einphasig vor. Mit Hilfe der hohen Diffusion kommt es zu schnellen Reaktionen, die im Allgemeinen im Bereich von Minuten liegen, w\u00e4hrend andere thermochemische Verfahren Stunden oder gar Tage ben\u00f6tigen.

[0040] Bei der Behandlung von festen Reststoffen durch überkritische Nassoxidation werden die Feststoffe in Wasser dispergiert und auf überkritischen Druck gebracht. Anschließend wird die Temperatur bis in den gewünschten Bereich

hinein erhöht, vorzugsweise bis in den überkritischen Bereich.

[0041] Die organischen Bestandteile gehen in Lösung und werden hydrolytisch teilweise abgebaut. Durch die Zugabe eines Oritlationsmittels, z. B. Sauerstoff, HyO<sub>2</sub> oder Luft, wird der Abbau vervollständigt. Die Organik wird zu Kohlenden dioxid. Wasser und molekulgaren Stückstoff konvertiert. Vorhandene Halogene werden zu entsprechenden Salzen über-

23 geführt. Dabei dienen anwesende Metalle als Kationengeber. Im Übnigen oxidieren die Metalle und wirken auf die Reaktionen katalytisch. Im Falle der Anwesenheit von keramischen Anteilen wirken diese sich nicht auf die chemischen Vorgänge aus. Sie bleiben über alle Bedingungen hinweg untöstleh. Ebenfalls unföstleh sind die entstehenden Salze bei üblichen Bedingungen der überkritischen Nassoxidation (25–30 MPa, 500–600 VC). Man hat aber auch in Betracht gezogen, durch sehr hobs Drücke- bis zu 100 MPa – die Salze in Löung zu halten.

30 [0042] Am Ende der Reaktionsphase wird die Temperatur abgesenkt und wieder Umgebungsdruck eingestellt. Anschließend können die Reaktionsprodukte nach den Phasen 'Gas', Flüssigkeit' und 'Feststoff voneinander getrennt wer-

den.

[0043] Bei der Behandlung von Featstoffen durch überkritische Nascovitation gibt es eine Reibe von Schwierigkeiten. Überkritisches Wasser stellt bereits erhöhte Anforderungen an den Werkstoff durch die Kombination aus hohen Drütcken 156 (23–30 bar) und böheren Temperaturen (400–600°C) sowie stark saurem Verhalten. Der Ablauf einer Restoff von Bedeingungen noch Besonders nachheilig ist die Anwesscheit von Hologenen. Hier tritt der größte Korrosionsabtrug um die krütische (T = 374°C) bzw. pseudokritische Temperatur stud (die pseudokritische Temperatur ist die deruckabhäufigt zu öbheren Temperaturen hin verschoben Temperatur z. B. 405°C für einen Druck von 30 MPa). Eine Lösung ist es, die Prozessparameter möglichst mild zu halten, z. B. Temperaturenendrigung, um durch entsprechende Prozessgestaltung bzw. Reaktorunstfrung die Benspruchungen zu entkeppeln, z. B. durch

0 und durch entsprechende Prozessgestaltung bzw. Reaktorausführung die Beanspruchungen zu entkoppeln, z. B. durch kalte Grenzschiehtströmung entlang der Reaktorwände. Im ersten Beispiel, bei niedrigeren Temperaturen, sind l\u00e4ngere Verweilzeiten f\u00fcr gleiche Abbauraten n\u00fc\u00e4g, weshalb man eine gr\u00f6\u00fcrer Anlage ben\u00f6\u00fcrt Das zweite Beispiel, kalte

Grenzschichtströmung, erfordert aufwendige konstruktive Maßnahmen.

[0044] Eine zusätzliche Schwierigkeit bei der Behandlung von Feststoffen durch überkritische Nassoxidation ist die Sedimentation, die Neigung der Partikel, eisch am Boden der Anlagenteile abszwetzen. Aufgrund der veränderten Piulideigenschaffen im überkritischen Bereich gegenüber Umgebungsbedingungen steigen die Sinkgeschwindigkeiten eingebrachter Feststoffpartikel deutlich an. Die Sedfimentation kann vermieden werden, indem man einen horizontalen Rohrenstort verwendet. Bei entsprechend behen Durchströmungsgeschwindigkeiten bleibt die Suspension stabil. Unterstuchungen haben ergeben, das es wernige problematisch ist, die Suspension in Überkritischen Wesser stabil zu Jaalien als im flüssigen Wesser. Denn mit absehmender Dichte nimmt die Strömungsgeschwindigkeit im Rohrenstort umgekehrt.

proportional zu und überkourgensiert die höheren Singeschwindigkeiten (Pilz, S.: Modeling, Design and Sculle-Up of an SCWO Application Treating Solid Residues of Electronic Serap Using a Tubbul Type Reactor-Pluid Mechanics, Kinetics, Process Envelope, VDI-GVC Iligh Pressure Chemical Engineering Meeting; 03.–05. Marz. 1999, Karlsruhe). [0465] Ein Suspensionsrohrenaktor erfahrt hohe Abrasion durch die Feststoffpartikel. Die Verwendung von Apparatu-

55 ren (Ventile, Messgeratie) führt zu weiteren Schwierigkeiten aufgrund von Änderungen des Rohrinnendurchmessers und stateken Anderungen der Strömungsrichtung. Hier kann es dusch Partiklen, innebesondere durch Fasern, zu Verstopfungen kommen. Aufgrund der hohen Strömungsgeschwindigkeiten ergibt sich ein sehr langer Reaktor und eine wenig kompakte Bauweise.

[0046] Fig. 5 ist eine Prinzipskizze eines ersten Ausführungsbeispiels für eine Anlage zur überkritischen Nassoxidation eines Reststoffgemisches in der Wirbelschich. Die Anlage enthält einen inläglichen, aufrecht stehenden Hochdruckbehälter 2, der über eine Leitung 4 von unten laufend überkritisches Wasser empfängt. Fiin Auslass 6 an der Oberseite des Hochdruckbehälters 2 ist über eine Leitung 8 mit einem CSTR (Continously Stirred Tank Reactor, beuchäger Tank mit Rührung) 10 oder einem anderen geeigneten Hochdruckreaktor verbunden. In der Leitung 8 befindet sich außerdem ein Mischer 11, der über eine Leitung 12 mit einer Sauerstoffeunde leverbunden ist. Vom Auslass des CSTR 10 führ eine Lei-

65 tung 14 durch einen Wärmetibertrager 16 und ein Entspannungsventil 18 zu einem Separator 20. [0047] Der Hochdruckbehälter 2 enthält einen Eliniss 22 zum Eintrag von Feststoffen und einen Auslass 24 zum Austrag von Feststoffen und einen Auslass 24 zum Austrag von Feststoffen, eine vertikale Trennwand 26 und eine wasgerechte Trennwand 28 mit einer Vielzahl von engen Löchem, die den unterne Einlass für überkrütisches Wässer von dem mittleren und oberen Bereich des Hochdruchbehälters

2 trennt.

[0048] Im Betrieb tit/mt überkritisches Wasser mit einem Druck P von vorzugsweis 23–30 MPa, der über dem kritischen Druck P, jietg, und einer Temperatur T von vorzugsweis 280–450°C, zum Bestipel 400°C, lontinuieritieh von unten nach oben durch den Hochdruckbehälter 2 und dann durch den CSTR 10, den Wärmeübertrager 16 und das Entspannungswentil 18 in den Separator 20.

[0049] Ein in der Anlage zu behandelndes Reststoffgemisch, z. B. Elektronikschrott oder die Schredderleichtfraktion aus dem Automobilrecycling, wird in einer nicht gezeigten Anlage zerkleinert. Die Reststoffpartikel werden über den Einlass 22 in den Hochdruckschallter 2 eingebracht, zum Beispiel über eine Schlouse. Für kontinuterlichen Eintrag schnen die Reststoffpartikel auch in etwas Wasser suspendiert und zusammen mit dem Wasser durch den Einlass 22 eingeleitet werden.

[0050] Die Greschwindigkeit der vertikalen Strömung des überkrisischen Wassers im Hochdruckschallter 2 wird es gewihlt, dass die Schlittung aus den eingebrachten Partikeln aufgelockert und fluidisiert wird, ohne dass die Partikel den oberen Auslass 6 des Hochdruckbehälters 2 erreichen. Dadurch wird ein Fließbeit oder eine Wirbelschicht 30 gebildet, das bzw. die eine obere Grenze 22 aufweist.

160 USA: un cinc United States (Vincine 2 and West).

(1981] In der Wirbelschicht 30 bewegen sich die Partikel nach und nach vom Einlass 22 zum Auslass 24, wobei die 15 vertikale Trennwand 26 oder mehrere solche Trennwände für möglichst lange Transportwege sorgen, wie mit einer ge-krümmen Linie 34 eingezeichnet, um die Verweitzleit der Partikel im Hochdruckbehätter 2 zu erhöhen.

[0052] Im Hochdruckbehälter 2 lösen sich organische Bestandteile der Reststoffe in dem überkritischen Wasser.

[0053] Die am Auslass 24 ausgetragenen Stoffe sind im wesentlichen feste Inertstoffe, die leicht recycled oder entsorgt werden können. Zwar ist zu erwarten, dass die Schüttung sich hinschlich der Kornogröße und der Soffdichten entmischt. Dies ist in diesem Fall aber unproblematisch, da die inerten und metallischen Materialten im Allgemeinen am schwersten und wesentlich schwerers die lorganischen Materialien ist und versentlich schwerer als die organischen Materialien ist.

[9054] Die organischen Bestandteile in dem aus dem oberen Auslass 6 strömenden Wasser werden im CSTR 10 unter tehertrütschen Bedringungen mittels des Sauerstoffs vollständig ungerwandelt, d. h. weiter aufgespallen und im wesenlichen vollständig oxidiert. Be entstehen im wesentlichen Gase um 6 Salze, die in dem überfrütschen Wasser gelöst nich 10055] Im Werneubertrager 16 wird dem Wasser Wärme entzogen, um es in die Nühe der Umgebungstemperatien zu zukühlen, und das Entspannungsvenül 12 entspannt das Wasser ungefähr auf Umgebungsduck P.-.. Dabei werden Gase wie z. B. CO, und N. y fert und im Separator 20 abgeschieden. Noch im Wasser gelöste Souff; instehendere Salze, können in nicht gezeigten weiteren Anlagenteilen separiert und getrennt recycled werden. Das restliche Wasser kann von Neuem in den Kreislauf eingespeist werden. z. B. falls es noch Verunreinsigungen entbilt, die abzutrennen zu aufwändig wäre. 10056 Die Wirbelschicht 30 und der CSTR 10 werden so ausgelegt, dass von den drei nacheinander und zum Teil auch geleichzeitig abluerfenden Abbauschritten

- 1) Inlösungnahme der Organik
- Hydrolyse und
- 3) Oxidation der Organik

der Schritt 1) im wesentlichen in der Wirbelschicht 30 stattfindet und der Schritt 3) im wesentlichen im CSTR 10 stattfindet. Diese Trennung ist leicht möglich, da die Inlösungnahme unter gleichen Bedingungen wesentlich schneller stattfindet als die Oxidation.

35

[0057] Die Hydrolyse, die teilweise Spaltung der Reaktionsedukte durch die im Wasser vorhandenen Ionen, kann entweder in der Wirbelschicht 30 oder im CSTR 10 stattfinden. Normalerweise wird ein Teil der Hydrolyse in der Wirbelschicht 30 und ein anderer Teil im CSTR 10 stattfinden, so dass die Organik zwischen der Wirbelschicht 30 und dem CSTR 10 mindestens als Lösung vorliegt, teilweise aber auch schon zu klurzerkettigen Polymeren abgebaut ist.

[0058] Die Workstoffe des Höchdruckbehälters 2, in dem die Wirbelschicht 30 aufrecht erhalten wird, unterliegen weders fatzer Arbasion durch die Petstoffparitikel, aus ich diese mit relativ inderinger Geschwindigkeit bewegen, noch starker Korrosion, da in der Wirbelschicht im wesentlichen keine aggressiven Reaktionsprodukte vorhanden sind. 00591 Die Weststoffe des CSTR 10 werden durch Reaktionsprodukte zwar korrosi ungegriffen, jedoch findet wegen

der feststofffreien Behandlung keine Abrasion statt.

[0060] Im CSTR 10 findet aufgründ seines Rührers eine vollstündige Durchmüschung im gesaunten Reaktionsraum statt. Die gute Durchmüschung sentt die Reaktionszeine und damt die Verweitzeit, die für Oxidation normalervisse länger ist als für die ersten beiden Abbauschrite. Daher muss der CSTR 10 sein übermäßig großes Volumen haben, nie eine genügende Verweitzeit der abzubauneden Stoffe zu erreichen. Aufgund der gruten Durchmüschung laufern die Reaktionen im CSTR 10 außerdem besonders gleichmäßig ab, so dass auf eine umfangreiche Instrumenburung zur Vermeidung 55

[0061] Weiterhin ist es bei der bauchigen Bauart des CSTR 10 leicht möglich, korrosionshemmende bzw. die Kinetik verbessernde Maßnahmen wie Beschichtungen oder Einbauten vorzunehmen. Korrosionshemmende Beschichtungen und Hinbauten, die die Reaktorwand z. B. durch kühlere Zonen schützen, erlauben höhere Reaktionsteinperaturen und ergeben entsprechend kürzere Reaktionszeiten.

[9662] Das im Rahmen bleihende Volumen und das große Verhältnis von Volumen zu innerer Oberfliche beim CSTR-10 ermöglichen eine sehr kompatke Bauweise. Zusammen mit dem ebenfalls geringen Raumbedarf für Abendende behälter 2, in dem das Fließbett bzw. die Wirbelschicht 30 erzeugt wird, kann insgesamt eine sehr kompate Anlage realisiert werden.

[0063] In einem anderen, nicht gezeigten Ausführungsbeispiel wird der Hochdruckbehälter 2 nicht mit überkritischem, sondern mit nahkritischem Wasser beschiekt, das vorzugsweise einen nah- oder überkritischen Druck von z. B. 25 MPa, aber eine unterkritische Temperatur im Bereich von 180-300°C hat. In diesem Fall ist die Korrosionsbeanspruchung des Hochdruckbehälters 2 besonders gering. Jedoch ist die Bingere Verweitzeit nötig. Hinter dem Hochdruckbehälter 2 kann

man Temperatur und Druck mittels eines zusätzlichen Wärmeübertragers wieder erhöhen, falls die reaktionsbedingte Temperaturerhöhung für den weiteren Abbau im CSTR 10 nicht ausreicht.

[0064] In einem weiteren, nicht gezeigten Ausführungsbeispiel ist der CSTR 10 weggelassen, d. h. der Auslass 6 des Hochdruckbehälters 2 ist direkt mit dem Wärmeübertrager 16 verbunden, und der Sauerstoff wird zusammen mit dem überkritischen Wasser in den Hochdruckbehälter 2 geleitet, so dass alle oben genannten Reaktionsschritte in der Wirhelschicht 30 stattfinden. In diesem Fall ist die Werkstoffbeanspruchung allerdings höher, auch wegen der reaktionsbedingten Temperaturerhöhung, die die Temperatur auf 600°C steigen lassen kann.

[0065] Durch die Fluidisierung der Schüttung mittels eines überkritischen Fluids werden die guten Transporteigenschaften seitens der Fließbett-Technologie und seitens des überkritischen Fluids gemeinsam genutzt und synergetisch ergänzt. Der Wärme- und der Stoffübergang zwischen Partikel und Fluid sind sehr gut. Die Temperaturen und Konzentrationen sind über das gesamte Fließbett sehr gleichmäßig verteilt, mit Ausnahme der Randzonen.

[0066] Um die oben beschriebenen Ausführungsbeispiele wahlweise in einer einzigen Anlage durchführen zu können, kann man folgende Maßnahmen vorsehen:

- Entlang der Höhe des Hochdruckbehälters 2 befinden sich mehrere Ein- und Auslassstutzen.
  - Die Höhe des Fließbettes, d. h. seine obere Grenze 32, wird entsprechend den jeweiligen Bedürfnissen eingestellt.
  - 3. Es werden mehrere Wirbelschichtapparate parallel geschaltet,

15

55

60

65

4. Am Mischer 11 vor dem CSTR 10 kann zusätzlich Wasser zugegeben werden, um den Heizwert für die weitere Reaktion zu vermindern.

[0067] Auch wenn die flujdmechanischen Eigenschaften eines Fließbettes denen einer Flüssigkeit ähnlich sind, ist die Auslegung eines Fließbettes nicht trivial. Daher werden die theoretischen Grundlagen und die praktische Auslegung des Fließbettes nachfolgend näher beschrieben.

25 [0068] Bei der Auslegung des Fließbettes ist zu beachten, dass einerseits die Durchströmung der Schüttung intensiv genug sein muss, um die Partikel anzuheben und das Bett zu fluidisieren, anderseits aber die Partikel nur in Schwebe und nicht zur Förderung kommen sollen. Bei der Auslegung wird häufig auf Zustandsdiagramme zurückgegriffen (angegeben z. B. von Wetzler, H.: Kennzahlen der Verfahrenstechnik: Hüthig-Verlag: 1985; Beranek, J.: Rose, K.: Winterstein, G.; Grundlagen der Wirbelschichttechnik; VEB Deutscher Verlag für Grundstoffindustrie, 1975; Reh, L.; Verbrennung in der Wirbelschicht; Chemie Ingenieur Technik; Vol. 40 (1968)).

[0069] Dabei werden vier Kennzahlen verwendet, die ein Fließbett im wesentlichen beschreiben. Sie erfassen alle Grö-Ben für die Auslegung eines Fließbettes, nämlich die Eigenschaften des Fluides (Dichte und Viskosität), die Eigenschaften des Feststoffes (Dichte und Größe) und die Durchströmung (Geschwindigkeit und Hohlraumanteil). Die vier Kennzahlen stellen die wichtigsten Kräfte ins Verhältnis, wie in den folgenden Gleichungen (1) bis (4) angegeben.

Reynolds 
$$Re = \frac{\text{Trägheitskraft}}{\text{Viskositätskraft}} = \frac{1}{1 - \epsilon} \frac{\text{vdor}}{n}$$
 (1)

Froude 
$$Fr_{mod.} = \frac{Trägheitskraft}{Gewichtskraft} = \frac{v^2}{dg} \frac{\rho_F}{\rho_F}$$
 (2)

Beranek Be = 
$$Re^* Fr_{mod} = \frac{v^3 \rho_F}{gn} \frac{\rho_F}{\rho_S - \rho_F}$$
 (3)

Archimedes 
$$Ar = \frac{HydrostatAuftrieb}{Trägheitskraft} = \frac{Re^2}{Fr_{mod}} = \frac{gd^3\rho r^2}{Tr^2} \frac{\rho s - \rho r}{\rho r}$$
 (4)

[0070] Es zeigt sich, dass jeweils eine der Variablen – unter Vernachlässigung des Hohlraumanteils E – in jeweils einer der Kennzahlen nicht auftaucht, siehe die folgende Tabelle.

Tabelle 1

#### Die vier relevanten dimensionslosen Größen für das Wirbelbett und Ihre Variablen

Dimensionslose					
Kennzahi	, Ÿ	d <sub>S</sub>	ρs	$\rho_{\rm F}$	. η <sub>F</sub>
Reynolds	. x	X	-	x	X
Froude	Х	Х	X	х	-
Beranek	Χ.	-	Χ.	Х	Х
Archimedes		X	X	X	×

[0071] Während bei üblichen Wirbelschichten die Eigenschaften des Fluides (Gas oder Liquid) nahezu konstant sind, können bei der vorliegenden Anwendung mit überkritischen Fluiden die Figenschaften über einen weiten Bereich variiert werden. Damit ergeben sich weitere Freiheiten bei der Auslegung des Apparates und der Prozessführung. Mit Hilfe 20 der oben angeführten Überlegung kann das Prozessfenster in einem Zustandsdiagramm bestimmt werden.

15

[0072] Fig. 6 zeigt das dimensionslose Zustandsdiagramm nach Wetzler (a. a. O.) Die Grenzlinien trennen - von links nach rechts - Festbett, Fließbett und Feststoffförderung voneinander ab. Die beiden nahen Linien zwischen Festbett und Fließbett geben die erste Lockerung bzw. volles Fließverhalten an.

[0073] Die praktische Auslegung als Fließbett wird nun anhand des im Zustandsdiagramm von Fig. 7 eingezeichneten 25 Schemas erläutert,

[0074] Für die Minimalfluidisierung ist das größte Korn mit der höchsten Dichte (z. B. Kupfer) maßgeblich, während die maximale Strömungsgeschwindigkeit durch die kleinsten leichtesten Teilchen bestimmt wird (z. B. Kunststoff). [0075] Zu Beginn der Auslegung ist die Fluidgeschwindigkeit aber noch unbekannt. Für eine erste Abschätzung werden Druck und Temperatur, und somit Dichte und Viskosität des Fluides, festgelegt. Unter Verwendung der maximalen Korngröße und der größten Feststoffdichte lässt sich die maximale Archimedes-Zahl bestimmen (1. Schritt in Fig. 7). Der Schnittpunkt mit der Grenzlinie für vollständige Fluidisierung liefert die zugehörigen Beranek-, Reynolds- und

Froude-Zahlen. Daraus ergibt sich die minimale Fluidisierungsgeschwindigkeit (2. Schritt in Fig. 7). Aus dieser üher den Apparat konstanten Geschwindigkeit, den Fluideigenschaften und der geringsten Feststoffdichte wird die zweite Beranek-Zahl bestimmt (3. Schritt in Fig. 7). Der Schnittpunkt mit der Grenzlinie zur Förderung bestimmt über die anderen 35 dimensionslosen Zahlen das kleinste Partikel, das soeben nicht ausgetragen wird.

[0076] Damit ist das Prozessfenster über die beiden Beranke- und die beiden Reynolds-Zahlen durch die beiden Schnittpunkte an den jeweiligen Grenzlinien bestimmt (4. Schritt in Fig. 7). In diesem Beispiel wurde auf ein möglichst breites Kornspektrum optimiert, da eine Vorklassierung des Feststoffgemisches einfach durchzuführen ist. Es kann aber auch eine Diehtesortierung vorgeschaltet werden. Andere Überlegungen könnten z. B. auch eine höhere Fluidgeschwin-

digkeit verlangen, dann verengt sich das Trapez.

[0077] Bis zu diesem Punkt erfolgt die Auslegung nach Standardmethoden. Im Gegensatz zu Wirbelschichten mit konventionellen Fluiden können bei der vorliegenden Anwendung mit überkritischen Fluiden zur weiteren Optimierung für die individuelle Anwendung auch die Fluidbedingungen variiert werden. Dabei verändert sich nicht nur die Lage des Prozessfensters, sondern aufgrund des Verlaufes der Grenzlinien auch deren Größe. Da die Abhängigkeiten bei Dichte und Viskosität von Druck und Temperatur unterschiedlich sind (vgl. Fig. 1, 2), kann dies gezielt genutzt werden. Am bedeutendsten ist aber die Veränderung der Dichtedifferenz Fluid-Solid (siehe Gleichungen 2, 3, 4).

[0078] Zusammengefasst werden in der bevorzugten Ausführungsform das Verfahren und die Reaktionszone in zwei Abschnitte geteilt. Nur im ersten Teil befinden sich Feststoffe, die organischen Bestandteile werden dabei gelöst und teilweise abgebaut. Im zweiten Abschnitt liegt die zu behandelnde Organik in fluider Form vor und wird weiter abgebaut. 50 Dadurch wird der zweite Teil hinsichtlich der Beanspruchungen durch Partikel geschont.

[0079] Der Feststoffreaktor wird als Wirbelschicht ausgelegt. Diese hat sehr gute Transporteigenschaften im Gegensatz zu einem Festbettreaktor, da die Partikel nicht unmittelbar aufeinander liegen. Statt dessen schweben sie frei im Fluid. Auf der anderen Seite sind die Baugröße und die Beanspruchungen nicht so groß wie bei einem langen Suspensi-

onsmbrreaktor

[0080] Die Kombination aus überkritischen Fluidbedingungen und aufgelockerter Wirbelschicht ergibt gute Transporteigenschaften. Im Gegensatz zu konventionellen Wirbelschichten sind die Fluidbedingungen Dichte und Viskosität über Temperatur und Druck in einem weiten Bereich variabel. Dies erhöht den Freiheitsgrad bei der Auslegung der Wirbelschicht,

Patentansprüche

 Verfahren zur überkritischen Nassoxidation eines Reststoffgemisches, das Partikel aus organischen und anorganischen Bestandteilen enthält, dadurch gekennzeichnet,

dass das Reststoffgemisch in einen Behälter (2) eingetragen wird, der entgegen der Richtung der Schwerkraft kontinuierlich von Wasser durchströmt wird, das sich in einem nahkritischen oder überkritischen Zustand befindet, wobei die Strömungsgeschwindigkeit so gewählt wird,

dass die Partikel in Schwebe gehalten, aber im Mittel nicht in Strömungsrichtung gefördert werden, um eine nach

oben begrenzte Wirbelschicht (30) zu bilden,

dass in dem Wasser befindliche Feststoffe ausgetragen werden und

dass Fluid, das sich über der oberen Grenze (32) der Wirbelschicht befindet, kontinuierlich aus dem Behälter geleitet wird.

Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass außerdem ein Oxidationsmittel in den Behälter (2) eingeleitet wird.

3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Fluid, das über der oberen Grenze (22) der Wirbelschicht (30) aus dem Behälter (2) geleitet wird, in dem sich das Wasser ebenfalls in einem nahkritischen oder überkritischen Zustand befindet, um die organischen Bestandteile dam im wesentlieben vollständig zu oxidieren.

4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet,

dass das aus dem Behälter (2) bzw. dem Reaktor (10) austretende Fluid abgekühlt und entspannt wird und dass Gase und Flüssigkeiten, die in dem abgekühlten und entspannten Fluid enthalten sind, voneinander getrennt werden.

5. Verfahren nach einem der vorhergebenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Reststoffgemisch Elektronikschrott ist oder eine Schredderleichtfraktion aus dem Automobilrecycling ist.

 Vorrichtung zur überkritischen Nassoxidation eines Reststoffgemisches, das Partikel aus organischen und anorganischen Bestandteilen enftält, dadurch gekennzeichnet dass die Vorrichtung dafür eingerichtet ist.

mit Hilfe von Wasser, das in einem nahkritischen oder überkritischen Zustand kontinuierlich entgegen der Richtung der Schwerkraft strömt,

der Schwerkraft strömt, eine Hochdruck-Wirbelschicht (30) aus in Schwebe gehaltenen Partikeln des Reststoffgemisches zu bilden.

 Vorrichtung nach Anspruch 6, gekennzeichnet durch einen Behälter (2), in dem die Hochdruck-Wirbelschicht (30) mit einer oberen Grenze (32) gebildet wird,

mit einem Wassereinlass (4) am Boden des Behälters,

20

25

35

45

50

mit einem Fluidauslass (6) über der oberen Grenze der Wirbelschicht und

mit Ein- und Auslassvorrichtungen (22, 24) für Feststoffpartikel, die unter der oberen Grenze der Wirbelschicht angeordnet sind.

8. Vorrichtung nach Anspruch 7, gekennzeichnet durch einen Reaktor (10), dessen Fluideinlass mit dem Fluidauslass (6) des Behälters (2) und einer Quelle (12) für ein Oxidationsmittel verbunden ist.
9. Vorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass ein Fluidauslass des Reaktors (10) über Kühl- und

5. vorreinung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeiennet, dass ein Flaudassiass des Reakors (10) der Romund
Entspannungseinrichtungen (16, 18) mit einem Separator (20) zum Trennen von Gasen und Flüssigkeiten verbunden ist.

Hierzu 4 Seite(n) Zeichnungen

8

Fig. 1

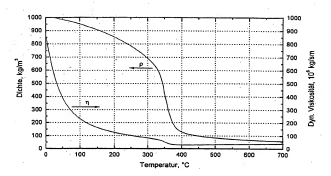


Fig. 2

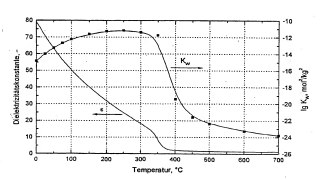
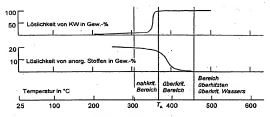




Fig. 3



(Druck ca. 221-300 bar im überkritischen Bereich)

Fig. 4

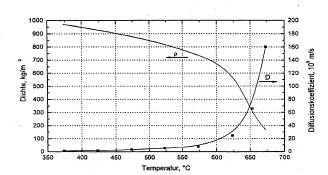




Fig. 5

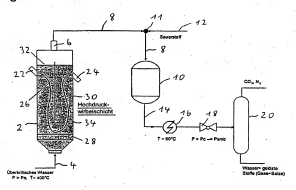
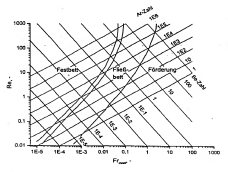
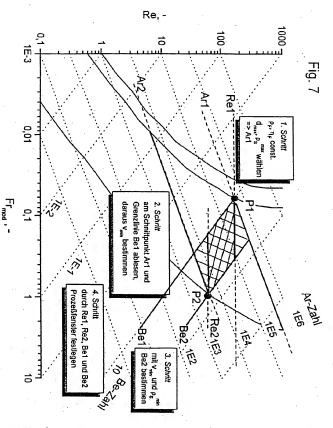


Fig. 6





C 07 B 33/00 DE 100 61 386 A7 \* Nummer: Int. Cl.<sup>7</sup>: Offenlegungstag:

# This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
O OTHER

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox